Also published as:

Report a data error he

Publication number: WO02090619

ADDITION PRODUCT, PRODUCTION AND USE THEREOF AS CORROSION INHIBITOR

Publication date: Inventor: Applicant: Classification:	2002-11-14 HARTWIG ANDREAS (DE); ALBINSKY KERSTIN (DE) FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE); HARTWIG ANDREAS (DE); ALBINSKY KERSTIN (DE)	W002090619 (A3) EP1373599 (A3) EP1373599 (A2) US2004168748 (A EP1373599 (A0)
- international:	C07D249/18; C23F11/08; C23F11/14; C07D249/00; C23F11/08; C23F11/10; (IPC1-7): C23F11/08, C09D5/08; C23C22/34	Cited documents:
- European:	C07D249/18; C23F11/08; C23F11/14A3	WO0032351
Application number:	WO2002EP02658 20020311	US3313824
Priority number(s):	DE20011012850 20010316; DE20011043521 20010905	US2954343 US2075359 US3320167

Abstract of WO02090619

The invention relates to an addition product, which may be obtained from hexafluorosilicic acid and/or hexafluorotitanic acid and/or hexafluorozirconic acid by an acid-base reaction with one or several organic bases and a method for production and uses thereof. Said addition products guarantee a rapid and lastir inhibition of corrosion processes and are in particular suitable for inhibiting the corrosion of light metals.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

刊行物 2

[添付書類]

刊行物 2

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro (43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. November 2002 (14.11.2002)



| E 25 | CELO 1, DECC 1500 191 | E 10 | DE 1551 | NOV 166 | BE 3 | NOVE 167 | BE 3 | STATE AND

PCT

C23F 11/08.

(18) Internationale Veröffentlichungsnummer

Internationale Patentklassifikation?:
C23C 22/34, C09D 5/08

WO 02/090619 A2 (72) Erfinder; und

PCT/EP02/02658

(75) Eränder/Anmelder (nur für US): HARTWIG, Andreas [DE/DE]; Beekstrasse 10d, 27721 Rimerhode (DE). AL-BINSKY, Kerstin [DE/DE]; Wachmannstrasse 117, 28209 Bremen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: (22) Internationales Anneldedatum:

Dentsch Deutsch

11. März 2002 (11.03.2002) (81) Bestimmungsstaat (national): US.

(25) Einreichungsspraches

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europhisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL. PT. SE. TR).

(26) Veröffentlichungssprache:

Veröffentlicht:

(30) Angaben zur Priorität: 101 12 280.9 16. Marz 2001 (16.03 2001) DE weröffentlichen nach Erhalt des Berichts
101 43 521.5 5. September 2001 (05.09 2001) DE inspectant in elektronischer Form (mit Ausnahme des Konf-

- ohne internationalan Racherchenbericht und erneut zu bogens); auf Antrag vom Internationalen Buro erhältlich

(71) Annelder für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US: FRAUNDOFERGERILSCHAFT Zur Bildrung der Zweitsuchsteber-Codes und der anderen ZUR FORBERUNG DER AMGEWANDETEN Abkormungen wird auf die Erklärungen (Guidance Notes on FORBCHUNG E.V. [DEDB]: Locarodstrause 54, Codes and Abbrevilations*) um Aufung Jader regulaten Ausgabe 80636 München (DE)

der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ADDITION PRODUCT, PRODUCTION AND USE THEREOF AS CORROSION INHIBITOR

(54) Bezeichnung: ADDITIONSPRODUKT, SEINE HERSTELLUNG UND SEINE VERWENDUNG ALS KORROSIONSIN-**₹** HIBITOR

(57) Abstract: The invention relates to an addition product, which may be obtained from heatilescentificit said and/or heralthocoration acid by an acid-hear reaction with once or several organic bases and a marked for production of and uses thereof, said addition produce guarantee a rapid and lasting inhibition of corrotion processes and are in particular minishes for inhibiting the corrosion of light metals.

(57) Zustammen Bussung: Die Brifmlung berifft ein Additionsprodukt, das nitrioi einer Situm-Bues-Resistion aus Hexallorovides felstere undrüder-Hexalborovitanshim undrüder Hexalborovideniumstern mit einer und erne der mehreren opsmischen Basen herstellber
ist sowie ein Verlahmen zu seiner Hexalbung und sinne Verwerdung. Die erfündungsprafike Additionsproduce gewärlichen in der
sehnlich und dasserhalte inhäbierung vom Kurrosionsprozussun; in sind beronders gestigent zer Unblöterung der Kurrosion von Leichmatchen.

WO 92/090619

PCT/EP02/02658

Patentanmeldung:

Additionsprodukt, seine Herstellung und seine Verwendung als Korrosionsinhibitor

5

10

Beschreibung

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft ein Additionsprodukt, seine Herstellung aus einer oder mehreren organischen Basen und einer oder mehrerer der Säuren Hezefluorokieselbäure, Hezefluorotionsäure und Hezefluorozirkoniumsäure und seine Verwendung als Korrosionsinhibitor, insbesondere zum Schutz von Leichtmetallen.

Stand der Technik

Zum Korrosionsschutz von Leichtmetallen oder Leichtmetalliegierungen werden Konversionsbäder mit den Korrosionsinhibitoren Hezafluorobicselsäure,
20 Hezafluorotiansläure und Hezafluorozikoniumsäure verwendet. Die Behandlung der Leichtmetalle erfolgt durch Eintauchen für eine bestimmte Zeit in das Säurebad. Hierbei bildet sich eine Korwersionsschicht, die das behandelte Metall vor Korrosion schützt. Zum Stand der Technik wird hier beispielhaft auf die WO 9967029 verwiesen.

25 Solche Verfahren haben den Nachteil, dass die Verfahrensführung sehr aufwendig ist. Der eigentlichen Behandlung im Säurebad sind diverse Reinigungs- und Spülbäder vor- und nachgeschaltet. Vor allem ist jedoch nachteilig, dass die Konversionsschicht nur einen

-3

WO 02/090619

einarbeiten.

PCT/EP02/02658

2

geringen Gehalt an den inhibierend wirkenden Jonen enthält. Hierdurch wird die schützende Wirkung zeitlich begrenzt.

Die schützende Wirkung kann dadurch verlängert werden, dass das zu schützende Metall
5 eine Beschichtung, z.a. einen Lack oder Klebstoff, aufweist, die ein Reservoir für die
inibilierend wirkenden lonen darstellt. Kommt es zu einer Verletzung der Beschichtung, so
kann der Inhibibor durch hinzukommendes Wasser aus der Beschichtung gelöst und zu der
verletzen Stelle transportiert werden, um dort inhibierend zu wirken. Als Inhibitoren
werden hierzu büllicherweise Korrosionsschutzpigmente wie Zinkphosphat oder
10 anzumentaborat zugesetzt. Metalistate der Hezrifluorokieselstune, Hezafluorotiansäure
und Hezafluorozikoniumsäure lassen sich ebenfalls in Form von Pigmenten in Polymere

Die vorstehend genannten Salze haben jedoch den Nachteil, dass sie keine hohe Löslichkeit in Wasser aufweisen und daher für einen schnellen Schutz einer verletzten Stelle des Metalls nur scheicht geeignet sind. Zusätzlich ist das Wirkpotential dieser Salze geringer als das der besonders wirksamen Chromate.

Chromate sind als besonders wirksame Inhibitoren bekannt. Hierdurch ist es möglich auch relativ schwerldsliche Chromate als Inhibitoren einzusetzen. Besonders häufig verwendete Khromate sind Zinkchromat, Barlumchromat und Strontiumchromat, sowie Mischungen dieser Verbindungen.

Aufgrund der hohen Toxizität von Chromverbindungen (sechswertiges Chrom ist karzinogen und mutagen) ist es jedoch erforderlich, diese durch weniger giftige Ersatzstoffe zu ersetzen. WO 02/090619

PCT/EP02/02658

3

Darstellung der Erfindung

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, die Nachteile des Standes der Technik zu überwinden und Korrosionsinhibitoren bereit zu stellen, die eine schneile und dauerhafte 5 Inhibiterung von Korrosionsprozessen gewährleisten.

Die erfindungsgemäße Aufgabe wird durch das Additionsprodukt nach Anspruch 1, das

Verfahren zu dessen Herstellung nach Anspruch 9, die Verwendung nach den Ansprüchen 10 bis 17 sowie das Bauteil nach Anspruch 18 gelöst. Unteransprüche geben vorteilhafte Weiterbildungen an.

Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte sind mittels einer Säure-Base-Reaktion aus Hexafluorokieselsäure, Hexafluorotitansäure und/oder Hexafluorozirkoniumsäure mit einer oder mehreren organischen Basen herstellbar.

15 Hierdurch werden Salze mit den Anionen Hexefluoroziffcat, Hexefluorozitkanat undroder Hexefluorozitkonat und Kationen aus den protonierten organischen Basen erhalten. Als organische Base im Sinne dieser Erfindung sind generel organische Verbindungen zu verstehen, die bei der Reaktion mit anorganischen Säuren wie insbesondere Hexefluorokieselsäure, Hexefluorozitansäture oder Hexefluorozitkonlumsäure Salze oder 20 salzartige Verbindungen ergeben. Als allgemeina Reaktionsgleichung kann angegeben werden:

Hierbei ist E = Si und/oder Ti und/oder Zr.

B bezeichnet die organische Base, trägt die organische Base mehr als eine basische Gruppe,

25 so ist die basische Gruppe als 8 zu verstehen;

46/

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

m und n sind ganze Zahlen, wobei m≥ 2n, für nichtpolymere Verbindungen gilt insbesondere m = 2n.

Erfindungsgemäß sind unter einer organischen Base bevorzugt organische stickstoffhaltige Verbindungen zu verstehen. Weiterhin sind aufgrund der besseren Handhabung hierunter

5 besonders bevorzugt nicht cyclische Basen mit einem Molekulargewicht, das größer als 105 g*moi¹ ist, und cyclische Basen mit einem Molekulargewicht, das größer als 70 g*moi¹ ist, zu verstehen.

Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte bieten gegenüber Metallisaizen der Hezafluorokiegebäure, Hezafluorotitansäure oder Hezafluorozirkoniumsäure den Vortell, O dass sie nicht nur die anodische Teilreaktion sondern aufgrund des organischen Bestandtells des erfindungsgemäßen Additionsprodukts auch die kathodische Teilreaktion eines Korrosionsprozesses inhibieren und damit eine gestiegete Korrosionsinhibierung zur Folge haben. Als Kathode wirken hierbei meist Verunreinigungen oder edlere Leichtmetalllesierungsbestandtelle; die anodische Teilreaktion findet an den uneden Stellen der

15 Legierung, meist Phasen mit einem hohen Anteil der Leichtmetalle, statt. Der Startpunkt der Korrosion ist in der Regel eine Stelle, an der eine Verietzung der Beschichtung des Leichtmetalls oder der Leichtmetalliegierung stattgefunden hat. Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte bieten gegenüber Metallsalzen der

Herafluorotieseisäure, Herafluorotitansäure oder Herafluorotirkoniumsäure weiterhin den 20 Vorteil, dass sie in wässrigen Medien besser löslich sind. Herdurch wird das für die anodische Inhibierung benötigte Anion Sir.§. "TF.§" oder Zir.§" schneiler zur Verfügung gestellt und kann durch hinzukommendes Wässer schneiler aus der Beschichtung gelöst und zu der verfetzten Stelle transportiert werden um dort inhibierend zu wirken. Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte haben außerdem den Vorteil, dass sie keine

25 Karzinogene wie sechswertige Chromatverbindungen oder toxische Schwermetallverbindungen wie Bariumsalze darstellen.

Überraschenderweise wurde festgestellt, dass sich die erfindungsgemäßen Additionsprodukte im Gegensatz zu den freien Säuren in Polymere einarbeiten lassen und daher zur Herstellung inhibierend wirkender Schutzschichten verwendet werden WO 02/090619

PCT/EP02/02658

5

können. Als Polymere sind hierbei insbesondere die Grundbestandteile von Lacken, Klebstoffen, Primern, Farben oder Vergussmassen zu nennen. Der Zusatz zu einem Polymer hat den Vorteil, dass ein Reservoir des Korrosionsinhibitors zur Verfügung gestellt wird, das die Korrosion unter dem Polymer bei der Eindiffusion korroderender Medlen oder an

5 Verfetzungsstellen verhindert. Beispielhaft seien als Polymere Epoxidharze, Urethane, Acrylate, Alloydharze oder Polyvinylacetat und seine Copolymere genannt. Die erfindungsgemäßen Irkibitoren lassen sich aber richt nur in Polymere einarbeiten sondern wie Hezerflüroroklisselsäure, Hezerflürorotitanskure oder Hezerflürorziktoniumsäure auch in Konversionsbädern und anderen Flüssigkeiten zur Behandlung von Leichtmetalloberflächen

einsetzen.

Bevorzugte organische Basen zur Herstellung der erfindungsgemäßen Additionsprodukte sind heterocyclische Stickstoffverbindungen.

Polymere und nicht polymere heterocyclische Stickstoffverbindungen bilden stabile
Komplexe mit Schwermetallen. Durch die Komplexbildung wird die kathodische Teilreaktion
des Korrosionsprozesses blocklert. Zur Hentellung der erfindungsgemäßen
Korrosionsinhibitioren sind daher heterocyclische Stickstoffverbindungen bevorzugt, die
grue Komplexbildner mit Metallen sind. Besonders vorteilhaft sind Heterocyclen, die mit
Verunreinigungen oder edieren Legierungsbestandtellen wie Kupfer, das häufig in

20 Leichtmetalllegierungen vorkommt, stabile Komplexe bilden.

Zur Herstellung besonders stark inhibierender Additionsprodukte werden organische Basen eingesetzt, die mindestens zwei Heteroatome (wie N. Q. 5) in einem oder zwei beterocyclischen Ringen aufweisen. Bevorzugte organische Basen sind heterocyclische Stickstoffwerbindungen wie z.B. substituierte und unsubstituierte 1,2,4-Trikazole, 11+

Sticksforterinsmuter in the Z.B. Submitted to the State Stat

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

6

5-Carboxybenzotriazol, Benzothiazol, 2-Alkylbenzothiazol, 2-Mercaptobenzothiazol,

- 2-Mercaptobenzothiazolsuccinsäure, Benzimidazol, 2-Alkylbenzimidazol,
- 2-(5-Aminopenty/)benzimidazot, Benzoxazol und 2-Mercaptobenzoxazol. Heterocyclen mit Alkyi-Seitengruppen verringern die Wasserlöslichkeit und verbessern damit die
- 5 Langzeitwirkung des Korrosionsinhibitors.

Besonders bevorzugte organische Basen sind weiterhin Verbindungen wie substitutierte und unsubstitulerte Phthalocyanine, Chlorine und Porphyrine. Aufgrund der Bildung sehr stabiler Komplexe mit einer Vielzähl von Metallen und demit der starken korrosionsinhibierenden Ulrkung sind diese Verbindungen besonders geeignet zur Herstellung der erfindungsgemäßen Additionsprodukte.

In einer bevorzugten form ist die organische Base zur Herstellung der erfindungsgemäßen Additionsprodukte ein Polymer mit einer oder mehreren basischen Gruppen.

- 15 Als basische Gruppe sind hierbei insbesondere die vorstehenden heterocydischen Verbindungen zu verstehen, aber ganz allgemein auch Polymere mit kurzen Seltenketten wie beispielsweise[Polyvinylamin.]
- Unter den erfindungsgemäßen Additionsprodukten sind auch solche zu verstehen, die aus polymeren Basen, deren basische Gruppen nur teilweise protoniert sind, hergestellt werden. 20 Als Polymere können auch Copolymere eingesetzt werden. Betspielsweise kann nan Derivate der entsprechenden monomeren organischen Basen, die eine Vinylgruppe aufweisen, Zusammen mit einem Comonomer polymerisieren um geelignete Polymere zu erhalten. Durch die Wahl des Comonomers kann beispielsweise die Löslichkeit im Wasser oder die Verträglichkeit mit Bestandtellen einer Polymermatrix, in die das Additiorsprodukt
- 25 eingearbeitet werden soll, beeinflusst werden. So kann etwa durch Erhöhung des Anteils der Alkyi-Seitengruppen des Polymers die Wasserlöslichkeit verringert werden und damit bei einer Anwendung als Korrosionsinhibitor die Langzeitvurkrung verbessert werden; durch den Einsatz von Vinyllmidazolmonomeren kann die Wasserlöslichkeit erhöht werden und eine gute Kuzzeitwirkrung erzielt werden.

WO 02/098619

PCT/EP02/02658

-

Polymere werden vorteilhafterweise auch dann eingesetzt, wenn neben korrosionsinhibierenden Eigenschaften auch erwünscht ist, dass ein permanent im Polymer fixierter Protonenpuffer vorliegt. Dieser bindet bei der Korrosion gebildete Säura. Eine starke Puffervirkung wird erreicht, indem Additionsprodukte eingesetzt werden, bei denen nicht

 alle basischen Gruppen protoniert sind.
 Überrachenderweise wurde festgestellt, dass durch Polymere und Copolymere eine zusätzliche haftvermittelnde Wirkung erracht werden kann. Durch diese zusätzliche haftvermittelnde Wirkung wird eine bessere Haftung einer Polymermatrix, in die das erfindungsgemäße Additionsprodukt eingearbeitet wurde bzw. der daraus hergestellten hibibierend wirkenden Schutzschicht mit einem Substrat erreicht. Generell bieten erfindungsgemäße Additionsprodukte auf Polymerbasis einen dauerhaften Schutz von Oberfächen gegen Korrosion.

in besonderer Ausgestaltung werden die erfindungsgemäßen Additionsprodukte zusammen 15 mit Metalisalzen mit den Anionen SIF_a*, TIF_a* und/oder Zrf_a* und/oder zusätzlich Phosphaten, Beraten, Vanadaten, Molybdaten, Wolframaten und/oder Phosphonaten eingesetzt. Bevorzugt wird bei diesen vorbekanntan korrosionsinhibierenden Metalisalzen mit den

Anionen SiF_s², TiF_s² und/oder ZiF_s² und/oder konventionellen Korrosionsschutzpigmenten auf Basis von Phosphaten, Boraten, Vanadaten, Molyhdaten, Wolframaten und Phosphonaten das Metall ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kaliam, Natrium, Zink, Barium, Strontium, Calcium, Magnesium, Mangan, Cebalt, Nickel, Zinn, Zirkonlum, Aluminium und den Seitenerdmetallen. Besonders geeignet sind hierbei Barium, Strontium und Calcium und in Abhängigkeit vom Anwendungsfall auch Zink.

25 Die Anwendung der erfindungsgemäßen Additionsprodukte in Kombination mit vorbekannten Korrosionsinhibitoren bzw. Korrosionschutzpigmenten ist insbesondere dann bevorzugt, wenn eine synergistische Wirkung bei dem spezifischen Anwendungsfall resultiert. Dies ist z.B. der Fall, wenn die kathodische Tellreaktion des Korrosionsprozesses bereits durch eine kleine Menge des erfindungsgemäßen Additionsprodukts hinreichend

С

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

8

inhibiert wird, diese Menge für die Inhibierung der anodischen Teilreaktion aber nicht ausreicht. In einem sochen Fall wird erfindungsgemäß zusätzlich ein vorbekannter Inhibitor eingesetzt, der in der Lage itt die anodische Teilneaktion zu inhibieren. Wetterhin bletet die Kombination mit vorbekannten Korrosionsinhibitoren den Vorteil, dass 5 Gemische verschiedener inhibitoren hergestellt werden können, die ein breites Anwendungsspektrum aufweisen. Durch erfindungsgemäße Additionsprodukter mit einer hohen Wesserlösisichkeit, und vorbekannter Korrosionsinhibitoren bzw. erfindungsgemäßer Additionsprodukter mit einer mittelmäßigen (Zeilichkeit in Wasser werden Gemische erhalten, die sowohl eine schnelle antikorrosive Wirkung besitzen (Primärvirkung) als auch eine Langseitwirkung (Sekundärwirkung) aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte eignen sich insbesondere zum Einsatz als Korrosionsinhibitoren.
Die korrosionsinhibiterende Wirkung der erfindungsgemäßen Additionsprodukte wird z.B. deutsche Additionsprodukte zusammen mit einer korrodierend der wirkenden Substanz in Wasser gelöst werden und man die entstehende Lösung auf das zu schützende Metalle einwirken lässt. Um eine ausreichende Differenzierung zu erreichen,

wird der Gehalt der korrodierend wirkenden Substanz höher gewählt als der des Inhibitors.

Zur Anwendung als Korrosionsinhibitoren werden die erfindungsgemäßen
Additionsprodukte vorteilhafterveise in ein oder mehrere Polymere eingearbeitet. Solche
Zusammensetzungen werden zur Hestsfellung inhibiterend wirkender Schutzschichten
verwendet. Insbesondere sind hierbei unter Polymeren Lacke, Klebstoffe, Primer,
Vergußmassen, Dichtungsmassen, Farben und/oder Korrosionsschutzprimer zu verstehen.
Der Zusatz zu einem Folymer hat den Vorteil, dass ein Reservolr des Korrosionsinhibitors zur

Verfügung gestellt wird, das die Korrosion unter dem Polymar bei der Eindiffusion 25 korrodierender Medien oder an Verletzungsstellen verhindert. Betspieltaft seien als Polymere Epoxicharze, Urethane, Anzylate, Alkydharze oder Polyvinylacetat und seine Copolymere. Ganz allgemein Können die korrosionsinhibierenden Additionsprodukte auch in Schutzschichten isder Art einoesetzt werden.

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

9

Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte werden weiterhin vorteilhaftenweise in Konversionsbädern werwendet. Sie können aber ganz allgemein in wässrigen Lösungen zur Behandkung von Leichtmetalloberflächen eingesetzt werden. Hierbei haben sie den Vortell, dass zusätzlich zu der Inhibiterung der anodischen Teilreaktion der Korrosion durch das SiF₆*, TiF₆* oder Zif₆*, eine Inhibiterung der kathodischen Teilreaktion durch die organischen Basen der Konversionsschicht erfolgen kann. Im Falle des Einsatzes in einem chemischen Bad können die erfindungsgemäßen inhibitoren auch intermedlär durch Eintrag der entsprechanden Komponenten in das Bad hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Additionsprodukte werden bevorzugt zum Korrosionsschutz von
Bauteilen aus Aluminium, Magnesium, Zink und/oder Legierungen dieser Elemente und
insbesondere zum Korrosionsschutz von Bauteilen aus kupferhaltigen LeichtmetallLegierungen verwendet. Als Legierungen sind bespielsweise zu erwähnen: die
Aluminiumlegierungen AA2024, AC120 und die Magnesiumlegierungen AM50.
Aufgrund der hohen Festigkeit warden die kupferhaltigen Aluminiumlegierungen wielfach
im Flügzeugbau eingesetzt. Der Korrosionschutz von Bauteilen für den Flügzeugbau ist
demaach ein bevorzugtes Anwendungsgebiet der erfindungsgemäßen Inhibitoren. Die
Anwendung der erfindungsgemäßen Korrosionsinhibitoren kann hier sowohl in
Behandlungsflüssigkeiten für die Bauteile erfolgen als auch in Lacken, Primern, Klabstoffen,
Dichtstoffen oder Vergussmassen.

20 Ein welteres bevorzugtes Anwendungsgebiet der erfindungsgemäßen Korrosionsinhibitoren ist der Korrosionsschutz von Bauteilen, die der Witterung ausgesetzt sind. Insbesondere gehören dazu Bauteile für den Kraftfahrzeugbau.

Beansprucht werden auch Bauteile, die ein Leichtmetall und/oder eine Leichtmetallegierung 55 sowie korrosionsinhibierende Bestandteile aufweisen, wobei letztere eine oder mehrere Basen, bevorzugt vorstehend näher beschriebene Basen, umfassen, die die kathodische Teilreaktion von Korrosionsprozesses an diesem Bautels inhibieren. Bauteile, die mit einer

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

10

einen Korrosionsinhibitor enthaltenden Zusammensetzung geklebt wurden, werden nicht beansprucht.

Anwendungsbeispiele

5 Ohne Einschränkung der Allgemeinheit werden die erfindungsgemäßen Korrosionsinhibitoren nachfolgend anhand von Anwendungsbeispielen n\u00e4her erl\u00e4utert.

Beispiel 1

Synthese von 1H-Benzotriazolhexafluorosilicat

- 10 Es werden 242 g einer 25%igen w\u00e4ssrigen L\u00f6sung von Hexafluorokiesels\u00e4ure vorgelegt und unter R\u00fchren 100,1 g 1H-Benzotriszol im Verfauf einer h\u00e4ben Stunde engertagen. Die ersten Portionen gehen klar in L\u00e5sung, im sp\u00e4teren Stadium der Peaktion f\u00e4lit das entstehende Reaktionsprodukt teilweise bereits wieder aus. Nach beendeter Zugabe des 1H-Benzotriszols werden 300 ml 96%iges Ethanol zugegeben und die Mischung zwei
- 15 Stunden gerührt. Der entstandene Niederschlag wird im Büchnertrichter abfiltriert und der Filterkuchen bis zur Gewichtskonstanz im Vakauum bei 50°C getrocknet. Um weiteres Produkt zu gewinnen, wird das Filtrat auf die Hälfte eingeengt und der Niederschlag ebenso aufbereitet wie die Hauptmenge des Produktes. Das getrocknete Produkt wird in der Kugeimühle gemahlen und mit einem 30 µm Sieb gesiebt.

20

Beispiel 2

Synthese von 1H-Benzotriazolhexafluorotitanat

25 Die Synthese erfolgt wie in Beispiel 1 beschrieben, wobei anstelle der Hexafluorokieselsäure 115 g einer 60%igen Hexafluorotitansäure verwendet werden.

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

11

Beispiel 3

Synthese von 1H-Benzotriazoihexafluorozirconat

Die Synthese erfolgt wie in Beispiel 1 beschrieben, wobei anstelle der Hexafluorokieselsäure 5 193 g einer 45% igen Hexafluoroxirconsäure verwendet werden.

Beispiel 4

Prüfen der korrosionsinhibierenden Eigenschaften

- 10 Die korrosionsinhibierenden Eigenschaften werden im Vergleich mit den konventionellen inhibitoren Natriumchromat, Barlummetaborat und Yttriumvanadat geprüft. Zum Vergleich wird die komodierende Wirkung einer nicht mit einem Inhibitor versehenen Natriumchloricilösung bestimmt.
- 15 Die Prüfung der korrosionsinhibierenden Eigenschaften erfolgt in Anlehnung an den Kataplasmatest. Die Metallprobe wird zunächst mit Methylethylikation entfettet, mit Schleifspapier der Körnung 100 geschliffen und noch einmal mit Methylethylikation gereinligt. Die Probe wird mit Watte umwickelt und mit der Prüflösung getränkt. Die so vorbereitete Probe wird nie einem dicht verschlossenen Gefäß 1344 Stunden (8 Wochen) bei 60°C
- 20 gelagert. Die Prüflösung besteht aus 1 Gew.-% Natriumchlorid als korrodierend wirkender Substanz und 0,1% Gew.-% des jeweiligen Korrosionsinhibitors in demineralisiertem Wasser. Als Proben vurden Aluminium AA2024 (Format 20 X 80 X 1 mm), Aluminium AC120 (Format 25 X 100 X1 mm) und Magnesium AM50 (Format (25 X 100 X 3 mm) verwendet.
- 25 Neben Beispielen der erfindungsgemäßen Korrosionsinhibitoren wurden handelsübliche Korrosionsinhibitoren und eine Lösung ohne Korrosionsinhibitor als Vergleichsbeispiele geprüft. Die Bewertung erfolgt anhand der korrodierten Fläche und der Zahl der gebildeten Lochfraßstellen (Pits). Die Ergebnisse sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

WO 62/090619

PCT/EP02/02658

12

Inhibitor	Beispiel	Magnesium	Aluminium	Aluminium AC120
		AM50	AA2024	
ohne	Vergleich	90%	100%, >10Pits	90%, 1Pit, Ausblühunger
Natriumchromat	Vergleich	15%	40%, 1 Pit*	10%
1H-Benzotriazol-	erfindungs-	20%	30%, 1 Pit*	10%
hexafluorosilicat	gemäß			
1H-Benzotriazoi-	erfindungs-	60%	40%, 2 Pits*	20%
hexafluorotitanat	gemäß			
1H-Benzotriazol-	erfindungs-	60%	30%, 3 Pits*	20%
hexafluorozirconat	gemäß			
Bariummetaborat	Vergleich	50%	100%, 10 Pits	40%, Ausblühungen
Yttriumvanadat	Vergleich	60%	100%, >10 Pits	80%, Ausblühungen

^{*}die Pits befinden sich nur an der Schnittkante / Blechrand

Die Ergebnisse zeigen, dass die erfindungsgemäßen Inhibitoren dem Chromat ebenbürtig sind, und eine höhere Wirksamkeit entfalten als die anderen handelsüblichen

5 Korrosionsinhibitoren.

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

13

Patentansprüche

- Additionsprodukt, hersteilbar mittels einer Säure-Base-Reaktion aus Hexafluorokieselsäure und/oder Hexafluorotitansäure und/oder Hexafluorozirkoniumsäure mit einer oder mehreren organischen Basen.
- Additionsprodukt nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die organische Base eine heterocyclische Verbindung ist.
 - Additionsprodukt nach Anspruch 2,
- dadurch gekennzeichnet, dass

 die organische Base ausgewählt wird aus der Gruppe, bestehend aus 1,2,4-Triazol, 1HBenzotriazol, Benzotriazol, Benzinridazol, Benzoxazol, 2,2'-Bichinolin, Nitron, 2,5Dimercapto-1,3,4-thiadiazol und 2,9-Dimethylphenanthrolin sowie Derivaten dieser
 Grundkörber.
 - 4. Additionsprodukt nach Anspruch 3,
- 15 dadurch gekennzeichnet, dass die organische Base ausgewählt wird aus der Gruppe, bestehend aus 1H-Benzotriazol, 5-Methylbenzotriazol, 5-Carboxybenzotriazol, Benzothiazol, 2-Alkybenzothiazol, 2-Mercaptobenzothiazol, 2-Mercaptobenzothiazobuccinäsure, Benzimidazol, 2-Akybenzümidazol, 2-(5-Aminopentylbenzimidazol, Benzoxazol, 2-Mercaptobenzoxazol.
- Additionsprodukt nach Anspruch 2, dadurch getentzeichnet, dass die organische Base ausgewählt wird aus der Gruppe, bestehend aus Phthalocyanin, Chlorin und Porphyrin sowie Derivaten dieser Grundkörper.

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

1

- Additionsprodukt nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die organische Base ein Polymer mit einer oder mehreren basischen Gruppen ist.
- Zusammensetzung, enthaltend ein oder mehrere Additionsprodukte nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 sowie ein oder mehrere Metallsalze mit den Anionen SiF₆^k, TiF₆^k und/oder ZiF₆^k.
 - Zusammensetzung, enthaltend ein oder mehrere Additionsprodukte nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 sowie Phosphate, Borate, Vanadate, Molybdate, Wolframate undfoder Phosphonate.
- Verfahren zur Herstellung des Additionsproduktes nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass
 Herzifluorokieseiskine und/oder Havafluorotitansäure und/oder
 Hexafluorozikoniumsäure sowie eine oder mehrere organische Basen einer Säure-Base-Reaktion unterworfen werden.
- 15 10. Verwendung eines Additionsproduktes nach den Ansprüchen 1 bis 6 als Korrosionsinhibitor.
 - Verwendung nach Anspruch 10,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 das Additionsprodukt in eines oder mehrere Polymere eingearbeitet wird.
- 20 12. Verwendung nach Anspruch 10 in Konversionsbädem.
 - 13. Verwendung nach Anspruch 11, dadurch gekenzeichnet; dass das Polymer ein Lack, ein Klebstoff, ein Primer, eine Vergussmasse, eine Dichtungsmasse, eine farben und/oder ein Korrosionsschutzprimer ist.

16,

WO 02/090619

PCT/EP02/02658

15

- Verwendung nach Anspruch 10 bis 13 zum Schutz von Bauteilen aus kupferhaltigen Leichtmetall-Legierungen.
- Verwendung nach Anspruch 10 bis 14 zum Schutz von Bauteilen aus Aluminium, Magnesium, Zink und/oder Legierungen dieser Elemente.
- 5 16. Verwendung nach Anspruch 15 im Flugzeugbau.
 - 17. Verwendung nach Anspruch 10 bis16 zum Schutz von Bauteilen, die der Witterung ausgesetzt sind.
 - Bauteil, umfassend ein Leichtmetall und/oder eine Leichtmetalliegierung sowie korrosionsinhibierende Bestandteile
- 10 dadurch gekennzeichnet, dass
 die korrosionsinhibierenden Bestandteile eine oder mehrere Basen, insbesondere nach
 den Ansprüchen 2 bis 6, umfassen, die die kathodische Teilreaktion von
 Korrosionsprozesse an diesem Bauteils inhibieren,
 wobei Bauteile, die mit einer einen Korrosionsinhibitor enthaltenden Zusammensetzung
 geklebt wurden, nicht beansprucht werden.